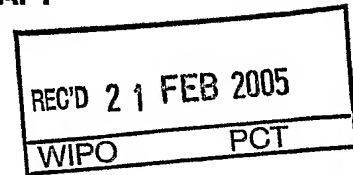




PCT/CH 20 05 / 00 00 86

SCHWEIZERISCHE EIDGENOSSENSCHAFT
CONFÉDÉRATION SUISSE
CONFEDERAZIONE SVIZZERA



Bescheinigung

Die beiliegenden Akten stimmen mit den ursprünglichen technischen Unterlagen des auf der nächsten Seite bezeichneten Patentgesuches für die Schweiz und Liechtenstein überein. Die Schweiz und das Fürstentum Liechtenstein bilden ein einheitliches Schutzgebiet. Der Schutz kann deshalb nur für beide Länder gemeinsam beantragt werden.

Attestation

Les documents ci-joints sont conformes aux pièces techniques originales de la demande de brevet pour la Suisse et le Liechtenstein spécifiée à la page suivante. La Suisse et la Principauté de Liechtenstein constituent un territoire unitaire de protection. La protection ne peut donc être revendiquée que pour l'ensemble des deux Etats.

Attestazione

I documenti allegati sono conformi agli atti tecnici originali della domanda di brevetto per la Svizzera e il Liechtenstein specificata nella pagina seguente. La Svizzera e il Principato di Liechtenstein formano un unico territorio di protezione. La protezione può dunque essere rivendicata solamente per l'insieme dei due Stati.

Bern, 16. Feb. 2005

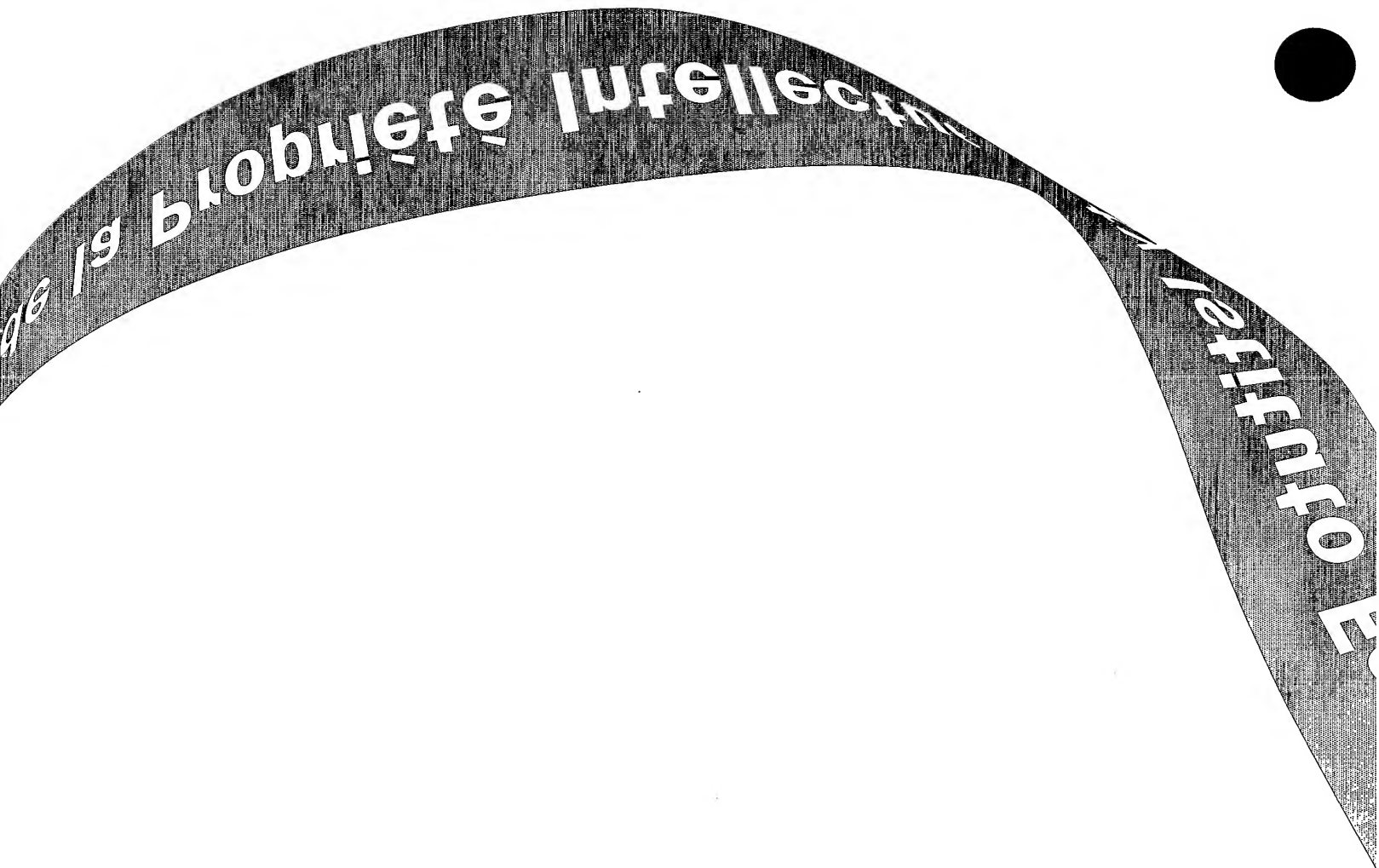
Eidgenössisches Institut für Geistiges Eigentum
Institut Fédéral de la Propriété Intellectuelle
Istituto Federale della Proprietà Intellettuale

Administration Patente
Administration des brevets
Amministrazione dei brevetti


Jenni Heinz

**PRIORITY
DOCUMENT**

SUBMITTED OR TRANSMITTED IN
COMPLIANCE WITH RULE 17.1(a) OR (b)



Hinterlegungsbescheinigung zum Patentgesuch Nr. 00300/04 (Art. 46 Abs. 5 PatV)

Das Eidgenössische Institut für Geistiges Eigentum bescheinigt den Eingang des unten näher bezeichneten schweizerischen Patentgesuches.

Titel:
Salze von Clopidogrel.

Patentbewerber:
Siegfried AG
Untere Brühlstrasse 4
4800 Zofingen

Vertreter:
Braun & Partner Patent-, Marken-, Rechtsanwälte
Reussstrasse 22
CH-4054 Basel

Anmeldedatum: 24.02.2004

Voraussichtliche Klassen: C07D

Uebertragen an:

Siegfried Generics International AG
Untere Bühlstrasse 4
4800 Zofingen
(Inhaber/in)

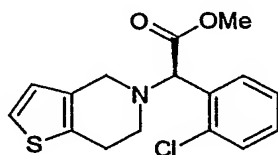
reg: 29.10.2004



23.02.2004 / ma

5

15



(1)

20

30

Die vorliegende Erfindung betrifft fünf neue polymorphe Formen von (+)-(S)-Clopidogrel-Hydrogenbromid, welche hierin als polymorphe "Form A", polymorphe "Form B", polymorphe "Form C", polymorphe "Form D" und als polymorphe "Form E", bezeichnet sind.

Diese fünf polymorphen Formen unterscheiden sich voneinander sowohl in ihren Pulver-Röntgendiagrammen (XRPD) als auch im Infrarot-Spektrum. In der vorliegenden Beschreibung werden die XRPD-Peaks zur Unterscheidung verwendet.

Die charakteristischen XRPD-Peaks der polymorphen Formen A, B, C, D und E sind ausgedrückt in Grad 2θ mit einer Genauigkeit von ± 0.2 Grad 2θ , und befinden sich bei folgenden in Tabelle 1 aufgelisteten Streuwinkeln.

Tabelle 1:

Form	Winkel [2θ]:	relative Intensität
A	9.83 10.35 19.98 23.03	mittel mittel stark stark
B	9.49 10.39 12.87 19.53	mittel mittel mittel stark
C	8.20 8.92	stark stark
D	9.76 10.40 19.50 23.01	mittel schwach-mittel stark stark
E	7.72 9.27 9.88 11.91	mittel mittel mittel mittel

Die vorliegende Erfindung betrifft auch Verfahren zur Herstellung der erfindungsgemässen polymorphen Formen.

5 Clopidogrel-Hydrobromid der Form A erhält man, indem man Clopidogrel-Hydrobromid bei moderaten Temperaturen, insbesondere bei einer Temperatur im Bereich von 0°C bis 60°C, aus einem organischen Lösungsmittel, vorzugsweise aus einem Ester, Ether, einem Keton, einem Alkohol oder
10 Nitril, oder einem Gemisch dieser Verbindungen, vorzugsweise aus Aceton, Essigsäureethylester, Diisopropylether, tert.-Butyl-methylether, Methyl-isobutylketon, Dichlormethan, Toluol, Isobutyronitril, Isopropanol, kristallisiert. Das für die Kristallisation verwendete Clopidogrel-
15 Hydrobromid kann man *in situ* in demselben Lösungsmittel durch Vereinigung von Clopidogrel Base mit Bromwasserstoff (HBr) herstellen. Man kann aber auch bereits vorhandenes Clopidogrel-Hydrobromid durch Umkristallisation oder durch Kristallumwandlung aus der Suspension irgendeiner Form von
20 Clopidogrel Hydrobromid aus einem geeigneten Lösungsmittel oder Lösungsmittelgemisch gewinnen.

Clopidogrel Hydrobromid der polymorphen Form B stellt man her, indem man Clopidogrel Hydrobromid aus einem geeigneten Lösungsmittel oder Lösungsmittelgemisch durch rasches
25 Überschreiten der Sättigungskurven, vorzugsweise durch schnelle Zugabe eines Antisolvens oder durch Verdampfungskristallisation, auskristallisiert bzw. ausfällt. Geeignete Lösungsmittel sind Aceton oder Dichlormethan. Geeignete
30 Antisoventien sind aliphatische Kohlenwasserstoffe. Lösungsmittel (Solventien) und Antisolventien unterscheiden sich in ihrer Polarität bzw. der Löskraft für das Clopidogrel Hydrobromid, sie sind jedoch gut miteinander mischbar. Vorzugsweise verfährt man bei einer Temperatur von
35 0°C bis 60°C. Das dafür verwendete Clopidogrel-Hydrobromid

- kann man *in situ* als Lösung in demselben Lösungsmittel durch Vereinigung von Clopidogrel Base mit Bromwasserstoff herstellen. Man kann aber auch bereits vorhandenes Clopidogrel-Hydrobromid aus einem geeigneten Lösungsmittel
- 5 oder Lösungsmittelgemisch wie beschrieben lösen. Form B wird durch rasches Ausfällen mit Antisolvens erhalten oder durch rasche Lösungsmittelabstraktion durch Techniken wie beispielsweise Sprühtrocknung.
- 10 Clopidogrel Hydrobromid der Form C erhält man, indem man Clopidogrel Hydrobromid aus einem geeigneten Lösungsmittel oder Lösungsmittelgemisch, vorzugsweise aus Acetonitril kristallisiert. Form C kann durch dieselben Techniken wie
- 15 Form A erhalten werden, ausschlaggebend welche Form gebildet wird, ist das verwendete Lösungsmittel. Das für die Kristallisation verwendete Clopidogrel-Hydrobromid kann man *in situ* in demselben Lösungsmittel durch Vereinigung von Clopidogrel Base mit Bromwasserstoff herstellen. Man kann aber auch bereits vorhandenes Clopidogrel-Hydrobromid
- 20 durch Umkristallisation oder durch Kristallumwandlung aus der Suspension irgendeiner Form von Clopidogrel Hydrobromid aus einem geeigneten Lösungsmittel oder Lösungsmittelgemisch gewinnen.
- 25 Clopidogrel Hydrobromid der Form D erhält man entweder durch Vereinigung von Bromwasserstoff und Clopidogrel Base in einem geeigneten Lösungsmittel oder durch Umkristallisation oder durch Kristallumwandlung aus der Suspension irgendeiner Form von Clopidogrel Hydrobromid aus einem
- 30 geeigneten Lösungsmittel oder Lösungsmittelgemisch. Form D wird erhalten beim Einsatz von Isopropanol bei ca. 40°C, vorzugsweise im Bereich von 35°C bis 45°C. Bevorzugt wird die Kristallumwandlung aus der Suspension.

Clopidogrel Hydrobromid der Form E erhält man entweder durch Vereinigung von Bromwasserstoff und Clopidogrel Base in einem geeigneten Lösungsmittel oder durch Umkristallisation irgendeiner Form von Clopidogrel Hydrobromid aus einem geeigneten Lösungsmittel oder Lösungsmittelgemisch. Geeignete Lösungsmittel sind: Gemische aus Halogenkohlenwasserstoffe wie beispielsweise Dichlormethan (Lösungsmittel, Solvens) und aliphatischen Kohlenwasserstoffen (Antisolvens). Die Herstellung von Clopidogrel der Form E gelingt beim langsamen Unterschreiten der Sättigungskurve durch beispielsweise langsames Verdampfen des Solvenses aus der Lösung von Solvens, Antisolvens und Clopidogrel Hydrobromid.

Die vorliegende Erfindung betrifft auch Salze von Clopidogrel mit ausgewählten organischen Sulfonsäuren, insbesondere Clopidogrel Besylat, Clopidogrel Tosylat, Clopidogrel Napsylat, Clopidogrel Oxalat sowie Clopidogrel Maleat.

Clopidogrel Besylat stellt man her, indem man equimolare Mengen von Benzolsulfonsäure mit Clopidogrel Base in einem geeigneten Lösungsmittel miteinander zur Reaktion bringt. Geeignete Lösungsmittel sind beispielsweise Alkohole, Ether und Nitrile. Als Lösungsmittel bevorzugt ist Methanol. Vorzugsweise wird die Verbindung durch Lösungsmittelabstraktion isoliert, d.h. beispielsweise durch Entfernen des Lösungsmittels durch Destillation oder Sprühtrocknung.

Clopidogrel Tosylat stellt man her, indem man equimolare Mengen von para-Toluolsulfonsäure mit Clopidogrel Base in einem geeigneten Lösungsmittel miteinander zur Reaktion bringt. Geeignete Lösungsmittel sind beispielsweise Alkohole, Ether und Nitrile. Als Lösungsmittel bevorzugt wird Methanol. Vorzugsweise wird die Verbindung durch Lösungsmittelabstraktion isoliert.

Clopidogrel Napsylat stellt man her, indem man equimolare Mengen von Naphtahlin-2-sulfonsäure mit Clopidogrel Base in einem geeigneten Lösungsmittel umsetzt. Geeignete Lösungsmittel sind beispielsweise Alkohole, Ether, Nitrile und Wasser. Als Lösungsmittel bevorzugt sind Isopropanol, Wasser, Diisopropylether. Alternativ kann man Clopidogrel Napsylat auch durch Umsalzen aus Clopidogrel Salzen (z.B. aus Clopidogrel Hydrobromid) und Naphthalin-2-sulfonsäure oder einem Salz davon, z.B. Natrium-2-naphthylsulfonat, herstellen.

Clopidogrel Oxalat stellt man her, indem man equimolare Mengen von Oxalsäure mit Clopidogrel Base in einem geeigneten Lösungsmittel umsetzt. Solche geeignete Lösungsmittel sind im vorgehenden Absatz genannt. Vorteilhaft wird die Verbindung durch Lösungsmittelabstraktion isoliert.

Clopidogrel Maleat stellt man her, indem man equimolare Mengen von Maleinsäure mit Clopidogrel Base in einem geeigneten Lösungsmittel, wie im vorgehenden Absatz genannt, umsetzt. Vorteilhaft wird die Verbindung durch Lösungsmittelabstraktion isoliert. Die folgenden Beispiele erläutern die Erfindung. In den Figuren 1-8 sind die XRPD-Diagramme der beanspruchten Verbindungen dargestellt.

Beispiel 1

160 g Clopidogrel Base werden in 260 g Aceton gelöst. In diese Lösung wird unter Eiskühlung solange Bromwasserstoff Gas eingeleitet bis der pH-Wert der Lösung (gemessen mit feuchtem Indikator-Papier) bei 2 (zwei) liegt. Mit zunehmender HBr-Konzentration beginnt Clopidogrel Hydrobromid zu kristallisieren. Die entstandene Suspension wird auf 0°C gekühlt und 2 Stunden gut gerührt. Der Feststoff wird mittels Vakuumfiltration isoliert und mit kaltem Aceton gewaschen. Die Feuchtware wird im Vakuum bis zur Gewichts-

konstanz getrocknet. Man erhält 130 g Clopidogrel Hydrobromid der Form A mit folgenden Eigenschaften:

HPLC Gehalt an Clopidogrel HBr: 100%

DSC: Endothermie-Maximum: 143°C

5

IR (KBr Pressling) [cm^{-1} bei % Transmission]:

3484	67%;	3075	76%;	3005	58%;	2952	50%;	2704	59%;
2628	46%;	2476	21%;	1753	3%;	1593	73%;	1474	37%;
1437	17%;	1404	37%;	1349	42%;	1319	18%;	1297	20%;
1226	8%;	1180	22%;	1135	55%;	1056	37%;	983	59%;
965	45%;	919	65%;	885	75%;	845	46%;	789	61%;
762	24%;	740	30%;	706	51%;	626	86%;	597	72%;
534	78%;	454	70%.						

15

XRPD [Cu $\text{K}\alpha_1$]:

Winkel [2θ °]:	Rel. Intensität [%]
9.83	33
10.35	22
13.24	14
14.01	51
14.37	30
16.40	8
17.44	10
18.39	18
19.22	18
19.68	18
19.98	100
20.73	16
22.08	25
22.53	19
23.03	90
25.93	11
26.26	30
26.44	34
27.13	11
27.49	11
28.01	28
28.91	37
29.29	8
29.85	16
30.71	10
31.42	12
31.75	34
33.17	19
36.22	9
37.33	7
40.16	9
41.58	10
42.23	10
48.92	7

Beispiel 2

10 g Clopidogrel Hydrobromid (Form A) werden in 60 g Aceton unter leichtem Erwärmen vollständig gelöst. Diese Lösung wird in einem gross dimensionierten Rundkolben

- 5 unter Rühren evakuiert, wobei das Lösungsmittel entfernt wird und Clopidogrel Hydrobromid ausfällt. Es verbleibt ein weisser Rückstand von 10 g von Clopidogrel Hydrobromid der Form B mit folgenden Eigenschaften:

HPLC Gehalt an Clopidogrel HBr: 100%

- 10 DSC: Endothermie-Maximum: schwacher Peak bei ca. 130°C

IR (KBr Pressling) [cm⁻¹ bei % Transmission]:

- 15 3436 39%; 2952 50%; 2479 27%; 1754 3%; 1708 50%;
1636 69%; 1480 38%; 1437 13%; 1320 26%; 1296 26%;
1224 13%; 1179 25%; 1134 64%; 1056 46; 1038 44%;
1011 47%; 963 63%; 917 78%; 883 76%; 843 60%;
788 68%; 762 26%; 727 41%; 627 79%; 597 65%;
531 76%; 455 67%.

XRPD [Cu Kα₁]:

Winkel [2θ]:	Rel. Intensität [%]
9.50	34.95
10.39	34.57
12.87	24.42
13.74	23.08
14.14	38.5
16.13	31.84
16.86	20.24
18.52	18.04
19.53	100
20.88	44.26
21.63	20.92
22.34	18.09
22.93	47.93
23.23	52.29
23.60	17.76
24.83	32.92
25.12	47.4
25.41	40.78
27.25	24.32
27.54	26.55
28.50	25.57
29.01	30.56
30.07	16.68
30.67	19.36
31.23	19.37
31.53	14.47
32.26	29.23
33.57	15.51
34.16	10.02
36.09	10.93
36.83	12.91
40.70	11.28
44.15	11.06
48.63	8.98
9.50	34.95

Beispiel 3

13 g Clopidogrel Hydrobromid (Form A) werden in 30 ml Acetonitril suspendiert und mehrere Stunden bei Raumtemperatur verrührt. Anschliessend wird der Feststoff mittels

5 Vakuumfiltration isoliert. Die Feuchtware wird bis zur Gewichtskonstanz im Vakuum getrocknet. Man erhält 11 g Clopidogrel Hydrobromid der Form C mit folgenden

Eigenschaften:

HPLC Gehalt an Clopidogrel HBr: 100%

10 DSC: Endothermie-Maximum: 145°C

IR (KBr Pressling) [cm^{-1} bei % Transmission]:

15 3437 65%; 3064 48%; 3003 56%; 2952 51%; 2910 51%;
2533 24%; 1758 3%; 1593 77%; 1480 44%; 1439 21%;
1392 47%; 1348 44%; 1320 32%; 1295 12%; 1217 17%;
1178 18%; 1071 51%; 1031 44%; 1015 43%; 973 59%;
952 63%; 911 72%; 891 69%; 838 65%; 784 76%;
756 22%; 712 33%; 624 68%; 591 71%; 536 84%;
456 74%.

20

XRPD [Cu $\text{K}\alpha_1$]:

Winkel [2 θ]:	Rel. Intensität [%]
8.20	63
8.92	100
13.91	21
14.76	21
15.07	22
16.67	52
18.52	45
19.42	17
20.49	22
21.31	27
21.62	23
22.49	14
22.88	25
23.31	28
24.46	74
25.83	55
26.87	25
27.60	25
27.96	21
28.81	15
29.66	18
30.60	22
32.67	22
37.51	11

Beispiel 4

- 1 g Clopidogrel Hydrobromid (Form B) wird in 2 ml Iso-
 5 propanol suspendiert und über Nacht bei 40°C verrührt.
 Anschliessend wird der Feststoff mittels Vakuumfiltration
 isoliert. Die Feuchtware wird bis zur Gewichtskonstanz im
 Vakuum getrocknet. Man erhält 0.8 g Clopidogrel Hydro-
 bromid der Form D mit folgenden Eigenschaften:
- 10 HPLC Gehalt an Clopidogrel HBr: 100%
 DSC: Endothermie-Maximum: 144°C

- IR (KBr Pressling) [cm^{-1} bei % Transmission]:
- 15 3483 58%; 3110 78%; 3075 82%; 3021 79%; 2906 61%;
 2486 30%; 2362 34%; 1753 3%; 1484 58%; 1436 29%;
 1391 47%; 1337 51%; 1316 46%; 1295 22%; 1260 47%;
 1228 19%; 1188 35%; 1136 72%; 1061 57%; 1035 51%;
 1009 45%; 967 66%; 944 63%; 903 72%; 845 69%;
 787 84%; 748 39%; 733 38%; 708 52%; 622 82%;
 20 597 76%; 542 91%; 484 87%; 454 80%.

XRPD [$\text{Cu K}\alpha_1$]:

Winkel [2θ]:	Rel. Intensität [%]
9.76	43
10.40	10
11.38	11
12.85	13
13.73	52
14.30	27
15.02	22
17.23	24
19.50	100
19.91	33
20.65	68
22.03	29
23.01	95
23.97	35
25.07	52
26.86	31
27.45	30
28.76	44
29.63	30
31.10	32

25 Beispiel 5

13.5 g Clopidogrel Hydrobromid werden in 140 g Dichlor-
 methan gelöst. Der Lösung werden bei Raumtemperatur 82 g
 Heptan (Isomerengemisch) zugegeben (es verbleibt eine

Lösung) und unter einem leichten Stickstoffstrom über Nacht verrührt. Aus der entstandenen Suspension wird der Feststoff mittels Vakuumfiltration isoliert und bis zur Gewichtskonstanz getrocknet. Man erhält 13 g Clopidogrel

5 Hydrobromid der Form E mit folgenden Eigenschaften:

HPLC Gehalt an Clopidogrel HBr: 100%

DSC: Endothermie-Maximum: 125°C

IR (KBr Pressling) [cm^{-1} bei % Transmission]:

	3485	57%;	3007	64%;	2956	44%;	2908	41%;	2489	19%;
10	1748	3%;	1593	75%;	1481	40%;	1438	18%;	1397	46%;
	1345	42%;	1321	31%;	1297	13%;	1263	43%;	1229	12%;
	1180	26%;	1059	52%;	1034	43%;	1015	33%;	968	65%;
	951	64%;	909	72%;	892	71%;	841	60%;	786	72%;
	758	24%;	720	17%;	623	72%;	593	73%;	539	87%;
15	480	81%;	456	73%;	421	86%.				

XRPD [Cu $\text{K}\alpha_1$]:

Winkel [2 θ °]:	Rel. Intensität [%]
7.72	41
9.27	47
9.88	65
11.91	51
14.28	41
15.45	42
16.91	34
20.65	32
21.10	59
21.38	71
22.17	50
23.15	68
24.11	86
25.36	52
25.87	100
26.96	43
28.74	64
29.74	39

20 Beispiel 6

3.0 g Benzolsulfonsäure und 5.5 g Clopidogrel Base werden in 30 ml Methanol gelöst. Das Lösungsmittel wird im Vakuum entfernt. Es verbleiben 8.5 g Clopidogrel Besylat als Feststoff mit folgenden Eigenschaften:

25 HPLC Gehalt an Clopidogrel Besylat: 100%

DSC: Endothermie-Maximum: keines

IR (KBr Pressling) [cm^{-1} bei % Transmission]:

3437	28%;	3066	56%;	2957	42%;	2579	44%;	1752	3%;
1636	65%;	1593	76%;	1479	31%;	1444	14%;	1322	36%;
1226	3%;	1159	3%;	1122	4%;	1069	32%;	1034	11%;
1016	6%;	996	14%;	913	69%;	887	70%;	840	67%;
759	16%;	727	10%;	694	20%;	611	4%;	565	26%;
480	76%;	457	74%.						

XRPD [Cu K α_1]:

es gibt keine deutlichen Peaks

5 Beispiel 7

3.2 g para-Toluolsulfonsäure und 5.5 g Clopidogrel Base werden in 30 ml Methanol gelöst. Das Lösungsmittel wird anschliessend im Vakuum entfernt. Es verbleiben 8.7 g Clopidogrel Tosylat als Feststoff mit folgenden Eigen-

10 schaften:

HPLC Gehalt an Clopidogrel Tosylat: 100%

DSC: Endothermie-Maximum: keines

IR (KBr Pressling) [cm⁻¹ bei % Transmission]:

15	3438	33%;	2957	29%;	2576	37%;	1752	3%;	1636	65%;
	1596	65%;	1438	14%;	1323	33%;	1225	3%;	1157	3%;
	1120	4%;	1033	6%;	1009	4%;	912	71%;	840	67%;
	816	34%;	787	77%;	761	35%;	710	38%;	681	4%;
	628	79%;	596	68%;	567	8%;	478	77%;	457	71%.

XRPD [Cu K α_1]:

20 es gibt keine deutlichen Peaks

Beispiel 8

52.5 g Natrium-2-naphthylsulfonat werden bei ca. 75°C in 430 ml demineralisiertem Wasser gelöst. Zu der warmen

25 Lösung wird eine Lösung aus 50 g Clopidogrel Hydrogensulfat in 200 ml Wasser gegeben. Die resultierende

Mischung wird auf Raumtemperatur gekühlt und die obere

ölige Phase abgetrennt. Das abgetrennte Oel wird in 230 g Isopropanol gelöst. Diese Lösung wird mit Magnesiumsulfat

30 getrocknet und mit 250 g Diisopropylether verdünnt. Die Lösung wird in der Wärme (ca. 60°C) mit Clopidogrel

Napsylat geimpft und über Nacht unter Rühren auf Raum-

temperatur abkühlen gelassen. Der Feststoff wird mittels

Vakuumfiltration isoliert, mit Diisopropylether gewaschen

und anschliessend im Vakuum getrocknet. Man erhält 37 g Clopidogrel Napsylat mit folgenden Eigenschaften:

HPLC Gehalt an Clopidogrel Napsylat: 100%

DSC: Endothermie-Maximum: 149°C

5

IR (KBr Pressling) [cm⁻¹ bei % Transmission]:

3438	57%;	2969	47%;	2672	63%;	2593	59%;	2362	72%;
1751	10%;	1595	79%;	1475	54%;	1438	53%;	1329	54%;
1301	59%;	1222	11%;	1171	3%;	1135	29%;	1090	21%;
1032	10%;	993	60%;	956	78%;	906	82%;	886	83%;
866	74%;	830	64%;	783	83%;	753	27%;	724	76%;
698	48%;	676	21%;	650	71%;	623	73%;	597	76%;
567	47%;	480	69%;	461	76%;	421	78%.		

XRPD [Cu Kα₁]:

Winkel [2θ °]:	Rel. Intensität [%]
6.79	32
8.27	33
8.59	59
12.44	21
12.62	22
13.07	31
13.55	62
16.87	59
17.24	63
18.25	14
19.00	71
19.69	52
20.02	19
20.24	47
21.34	100
21.82	17
22.40	42
22.72	19
23.02	50
23.27	25
23.65	47
24.75	49
25.09	33
25.34	56
25.85	18
27.11	25
27.61	19
28.12	22
32.14	15
32.55	20
32.97	14
35.10	11

Beispiel 9

- 2.5 g Natrium-2-naphthylsulfonat werden in 60 ml Wasser gelöst. Schwebestoffe werden durch Klarfiltration abgetrennt. Dann werden 30 ml Methanol und 2.9 g Clopidogrel Hydrobromid zugegeben. Die entstandene Lösung wird unter kräftigem Rühren langsam ca. 50% des Lösungsmittels bei Raumtemperatur entzogen. Der gebildete weisse Feststoff wird mittels Vakuumfiltration isoliert, mit Wasser gewaschen und im Vakuum bis zur Gewichtskonstanz getrocknet.
- 10 Man erhält 3 g Clopidogrel Napsylat mit den gleichen Eigenschaften wie in Beispiel 8 beschrieben.

Beispiel 10

- 10 g Clopidogrel Base und 3.1 g Oxalsäure werden in 100 ml Dichlormethan gelöst. Das Lösungsmittel wird im Vakuum entfernt. Es verbleiben 13 g Clopidogrel Oxalat mit folgenden Eigenschaften:
- HPLC Gehalt an Clopidogrel Oxalat: 100%.
- DSC: Endothermie-Maximum: keines

20

IR (KBr Pressling) [cm^{-1} bei % Transmission]:

- | | | | | | | | | | |
|------|------|------|------|------|------|------|------|------|------|
| 3434 | 52%; | 2959 | 37%; | 2564 | 43%; | 1752 | 3%; | 1626 | 14%; |
| 1438 | 16%; | 1220 | 9%; | 1041 | 37%; | 1013 | 37%; | 956 | 50%; |
| 838 | 56%; | 761 | 40%; | 708 | 27%; | 629 | 74%; | 596 | 68%; |
| 25 | 533 | 87%; | 457 | 62%. | | | | | |

Patentansprüche

1. Polymorphe Formen von (+)-(S)-Clopidogrel-Hydrogen-
bromid, als polymorphe "Form A", dadurch gekennzeichnet,
5 dass diese die folgenden charakteristischen XRPD-Peaks im
Pulver-Röntgendiagrammen (XRPD) aufweisen (ausgedrückt in
Grad 2 θ mit einer Genauigkeit von ± 0.2 Grad 2 θ):

Form	Winkel [2 θ°]:	relative Intensität
A	9.83	mittel
	10.35	mittel
	19.98	stark
	23.03	stark

10

2. Polymorphe Formen von (+)-(S)-Clopidogrel-Hydrogen-
bromid, als polymorphe "Form B", dadurch gekennzeichnet,
dass diese die folgenden charakteristischen XRPD-Peaks im
Pulver-Röntgendiagrammen (XRPD) aufweisen (ausgedrückt in
15 Grad 2 θ mit einer Genauigkeit von ± 0.2 Grad 2 θ):

Form	Winkel [2 θ°]:	relative Intensität
B	9.49	mittel
	10.39	mittel
	12.87	mittel
	19.53	stark

3. Polymorphe Formen von (+)-(S)-Clopidogrel-Hydrogen-
20 bromid, als polymorphe "Form C", dadurch gekennzeichnet,
dass diese die folgenden charakteristischen XRPD-Peaks im
Pulver-Röntgendiagrammen (XRPD) aufweisen (ausgedrückt in
Grad 2 θ mit einer Genauigkeit von ± 0.2 Grad 2 θ):

Form	Winkel [2 θ°]:	relative Intensität
C	8.20	stark
	8.92	stark

25

4. Polymorphe Formen von (+)-(S)-Clopidogrel-Hydrogenbromid, als polymorphe "Form D", dadurch gekennzeichnet, dass diese die folgenden charakteristischen XRPD-Peaks im Pulver-Röntgendiagrammen (XRPD) aufweisen (ausgedrückt in Grad 2 θ mit einer Genauigkeit von ± 0.2 Grad 2 θ):

Form	Winkel [2 θ°]:	relative Intensität
D	9.76	mittel
	10.40	schwach-mittel
	19.50	stark
	23.01	stark

5. Polymorphe Formen von (+)-(S)-Clopidogrel-Hydrogenbromid, als polymorphe "Form E", dadurch gekennzeichnet, dass diese die folgenden charakteristischen XRPD-Peaks im Pulver-Röntgendiagrammen (XRPD) aufweisen (ausgedrückt in Grad 2 θ mit einer Genauigkeit von ± 0.2 Grad 2 θ):

Form	Winkel [2 θ°]:	relative Intensität
E	7.72	mittel
	9.27	mittel
	9.88	mittel
	11.91	mittel

6. Die Verbindungen Clopidogrel Besylat, Clopidogrel Tosylat, Clopidogrel Napsylat, Clopidogrel Oxalat und Clopidogrel Maleat.

7. Polymorphe Form von Clopidogrel Napsylat dadurch gekennzeichnet, dass diese die folgenden charakteristischen XRPD-Peaks im Pulver-Röntgendiagrammen (XRPD) aufweist (ausgedrückt in Grad 2 θ mit einer Genauigkeit von ± 0.2 Grad 2 θ):

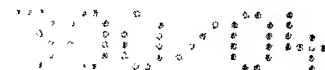
Winkel [2 θ°]:	relative Intensität
8.59	mittel - stark
13.55	mittel - stark
19.00	mittel - stark
21.34	stark

8. Verfahren zur Herstellung von Clopidogrel-Hydrobromid der Form A nach Anspruch 1, dadurch gekennzeichnet, dass man Clopidogrel-Hydrobromid bei einer Temperatur im Bereich von 0°C bis 60°C, aus einem organischen Lösungsmittel, vorzugsweise aus einem Ester, Ether, einem Keton, einem Alkohol oder Nitril, oder einem Gemisch dieser Verbindungen, vorzugsweise aus Aceton, Essigsäureethylester, Diisopropylether, tert.-Butyl-methylether, Methylisobutylketon, Dichlormethan, Toluol, Isobutyronitril, Isopropanol, kristallisiert.

9. Verfahren zur Herstellung von Clopidogrel-Hydrobromid der Form A nach Anspruch 1, dadurch gekennzeichnet, dass man dieses durch Umkristallisation oder durch Kristallumwandlung aus der Suspension irgend einer Form von Clopidogrel Hydrobromid aus einem geeigneten Lösungsmittel oder Lösungsmittelgemisch gewinnt.

10. Verfahren zur Herstellung von Clopidogrel Hydrobromid der polymorphen Form B nach Anspruch 2, dadurch gekennzeichnet, dass man Clopidogrel Hydrobromid aus einem geeigneten Lösungsmittel oder Lösungsmittelgemisch durch rasches Überschreiten der Sättigungskurven, vorzugsweise durch schnelle Zugabe eines Antisolvens oder durch Verdampfungskristallisation, ausfällt, wobei das Lösungsmittel vorzugsweise ausgewählt ist aus Aceton und Dichlormethan und das Antisolvens vorzugsweise einen aliphatischen Kohlenwasserstoff darstellt.

11. Verfahren nach Anspruch 10, dadurch gekennzeichnet, dass man Form B durch rasches Ausfällen mittels Lösungsmittelabstraktion, vorzugsweise durch Sprühtrocknung, herstellt.



12. Verfahren zur Herstellung von Clopidogrel Hydrobromid der polymorphen Form C nach Anspruch 3, dadurch gekennzeichnet, dass man Clopidogrel aus Acetonitril kristallisiert oder aus der Suspension irgendeiner Form von Clopidogrel Hydrobromid aus Acetonitril durch Umkristallisation gewinnt.
13. Verfahren zur Herstellung von Clopidogrel Hydrobromid der polymorphen Form D nach Anspruch 4, dadurch gekennzeichnet, dass man Bromwasserstoff und Clopidogrel Base in Isopropanol bei ca. 40°C vereinigt.
14. Verfahren zur Herstellung von Clopidogrel Hydrobromid der polymorphen Form D nach Anspruch 4, dadurch gekennzeichnet, dass man Clopidogrel Hydrobromid irgendeiner Form, in Isopropanol gelöst oder suspendiert, bei ca. 40°C, vorzugsweise im Bereich von 35°C bis 45°C, kristallisiert oder umkristallisiert.
15. Verfahren zur Herstellung von Clopidogrel Hydrobromid der polymorphen Form E nach Anspruch 5, dadurch gekennzeichnet, dass man Bromwasserstoff und Clopidogrel Base in einem Gemisch bestehend aus Halogenkohlenwasserstoffen, vorzugsweise bestehend aus Dichlormethan (Solvens) und aliphatischen Kohlenwasserstoffen (Antisolvens), vereinigt, und durch langsames Unterschreiten der Sättigungskurve, vorzugsweise durch langsames Verdampfen des Solvenses, kristallisiert.
16. Verfahren zur Herstellung von Clopidogrel Besylat nach Anspruch 6, dadurch gekennzeichnet, dass man equimolare Mengen von Benzolsulfonsäure mit Clopidogrel Base in einem geeigneten Lösungsmittel, vorzugsweise in einem Alkohol, Ether und/oder Nitril, vorzugsweise in Methanol, zur Reaktion bringt und das gebildete Salz isoliert, vor-

zugsweise mittels Lösungsmittelabstraktion, vorzugsweise durch Entfernen des Lösungsmittels durch Destillation oder Sprühtrocknung.

- 5 17. Verfahren zur Herstellung von Clopidogrel Tosylat nach Anspruch 6, dadurch gekennzeichnet, dass man equimolare Mengen von para-Toluolsulfonsäure mit Clopidogrel Base in einem geeigneten Lösungsmittel, vorzugsweise in einem Alkohol, Ether und/oder Nitril, vorzugsweise in
- 10 Methanol, zur Reaktion bringt und das gebildete Salz isoliert, vorzugsweise mittels Lösungsmittelabstraktion, vorzugsweise durch Entfernen des Lösungsmittels durch Destillation oder Sprühtrocknung.
- 15 18. Verfahren zur Herstellung von Clopidogrel Napsylat nach Anspruch 7, dadurch gekennzeichnet, dass man equimolare Mengen von Naphtahlin-2-sulfonsäure mit Clopidogrel Base in einem geeigneten Lösungsmittel, vorzugsweise in einem Alkohol, Ether, Nitril und/oder Wasser, vorzugsweise
- 20 in Isopropanol, Wasser, Diisopropylether und/oder Methanol, zur Reaktion bringt und das gebildete Salz isoliert, vorzugsweise mittels Lösungsmittelabstraktion, vorzugsweise durch Entfernen des Lösungsmittels durch Destillation oder Sprühtrocknung.
- 25 18. Verfahren zur Herstellung von Clopidogrel Napsylat nach Anspruch 7, dadurch gekennzeichnet, dass man dieses durch Umsalzen aus Clopidogrel Salzen, vorzugsweise aus Clopidogrel Hydrobromid, in Gegenwart von Naphthalin-2-
- 30 sulfonsäure oder einem Salz davon, vorzugsweise Natrium-2-naphthylsulfonat, gewinnt.
19. Verfahren zur Herstellung von Clopidogrel Oxalat nach Anspruch 6, dadurch gekennzeichnet, dass man equimolare
- 35 Mengen von Oxalsäure mit Clopidogrel Base in einem geeig-

neten Lösungsmittel, vorzugsweise in einem Alkohol, Ether, Nitril und/oder Wasser, vorzugsweise in Isopropanol, Wasser, Diisopropylether und/oder Methanol, zur Reaktion bringt und das gebildete Salz isoliert, vorzugsweise
5 mittels Lösungsmittelabstraktion, vorzugsweise durch Entfernen des Lösungsmittels durch Destillation oder Sprühtrocknung.

20. Verfahren zur Herstellung von Clopidogrel Maleat nach
10 Anspruch 6, dadurch gekennzeichnet, dass man equimolare Mengen von Maleinsäure mit Clopidogrel Base in einem geeigneten Lösungsmittel, vorzugsweise in einem Alkohol, Ether, Nitril und/oder Wasser, vorzugsweise in Isopropanol, Wasser, Diisopropylether und/oder Methanol, zur
15 Reaktion bringt und das gebildete Salz isoliert, vorzugsweise mittels Lösungsmittelabstraktion, vorzugsweise durch Entfernen des Lösungsmittels durch Destillation oder Sprühtrocknung.

20 21. Pharmazeutisch wirksame Zusammensetzung, dadurch gekennzeichnet, dass diese eine Verbindung nach einem der Ansprüche 1-7 in an sich bekannten Konzentrationen enthält.

30000

Zusammenfassung

5 Polymorphe Formen von (+)-(S)-Clopidogrel-Hydrogenbromid,
als polymorphe Formen A, B, C, D und E, welche durch ihre
charakteristischen XRPD-Peaks im Pulver-Röntgendiagramm
gekennzeichnet sind sowie die Salze Clopidogrel Besylat,
Clopidogrel Tosylat, Clopidogrel Napsylat, Clopidogrel
Oxalat und Clopidogrel Maleat.

10

Unterschiedliches Exemplar
Exemplaire invariable
Esemplare immutabile

CONFIDENTIAL

Anhang: XRPD Diagramme:

Clopidogrel Hydrobromid Form A

Figur 1

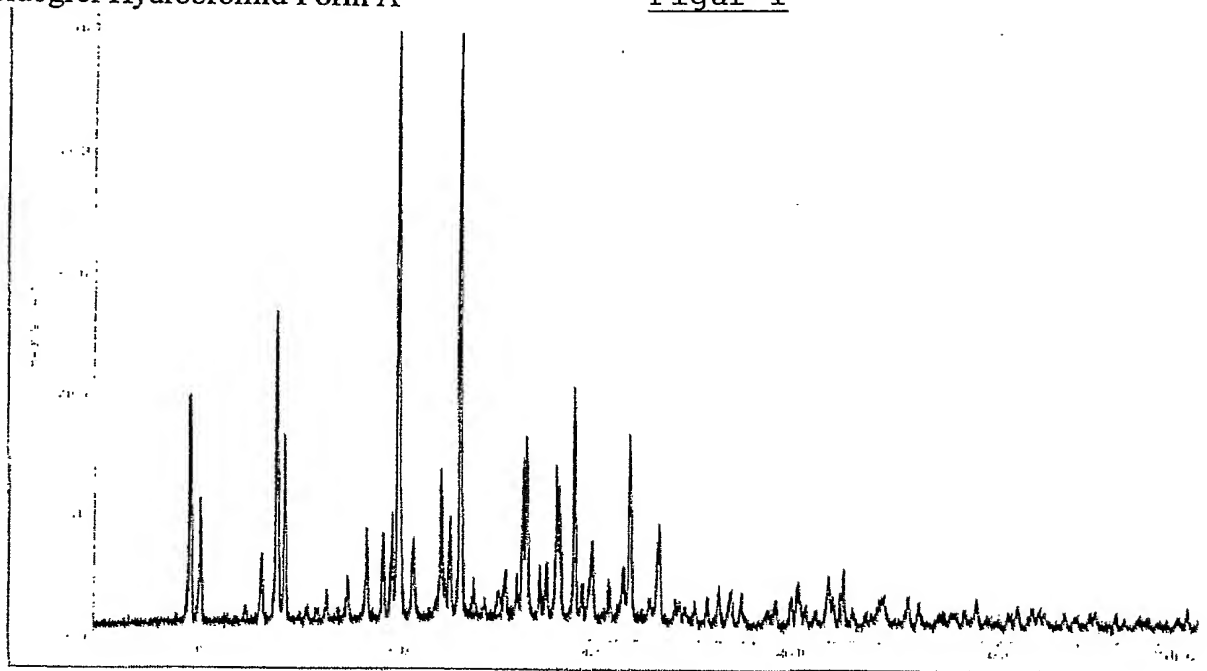
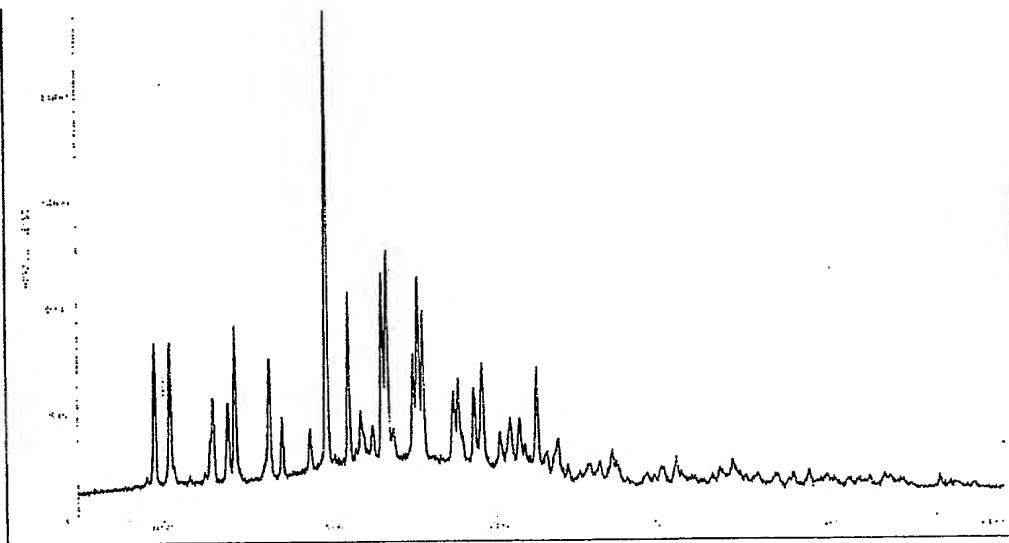


Figure 2

Clonidine Hydrobromide Form C Figure 3

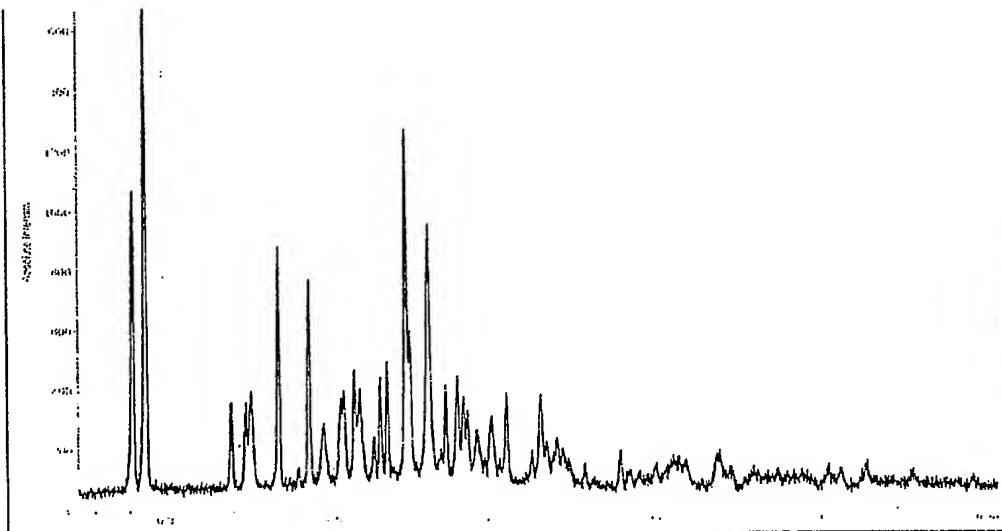
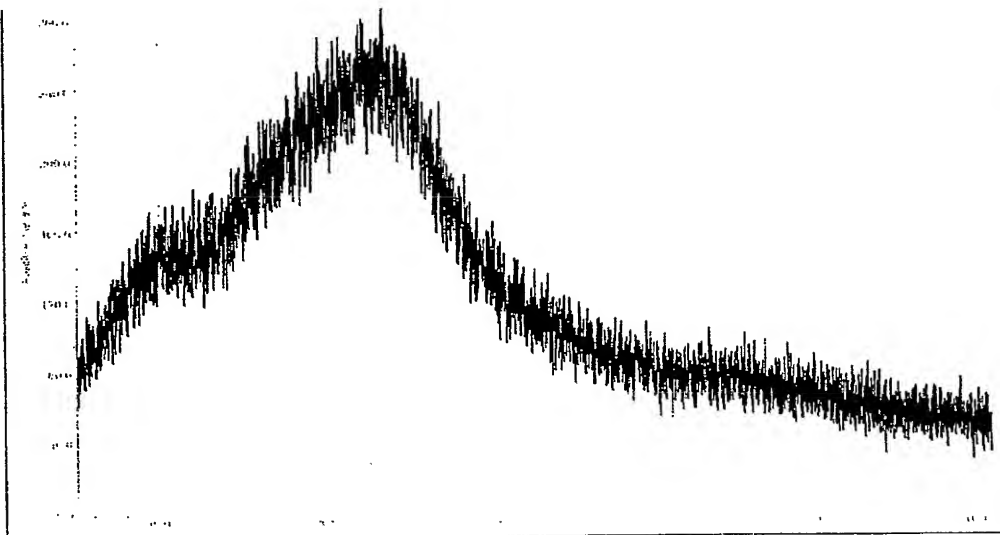


Figure 1. The effect of the concentration of the *Agrobacterium* suspension on the transformation efficiency of *Agrobacterium* strains.

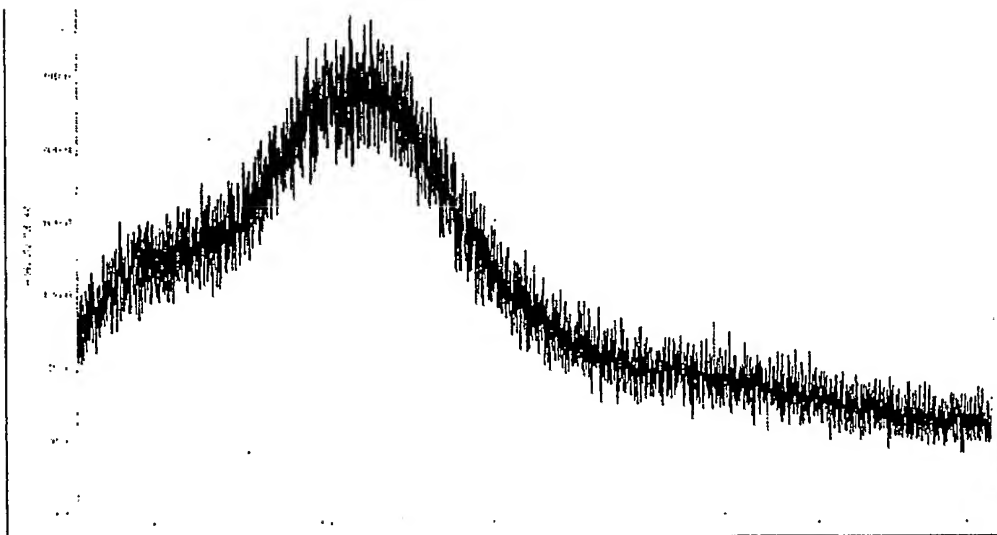
Clopidogrel Besylat

Figur 6

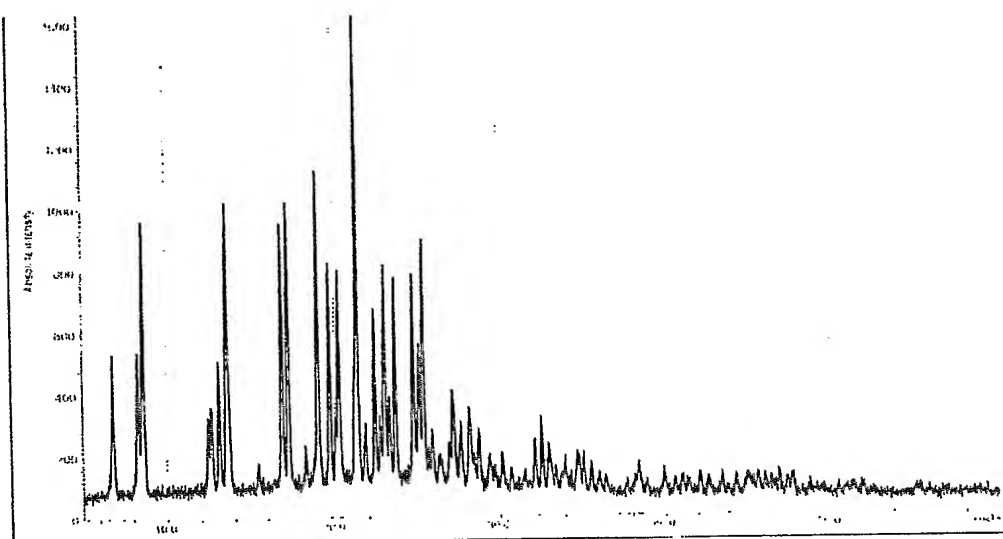


Clopidogrel Tosylat

Figur 7



1. 2. 3. 4. 5. 6. 7. 8. 9. 10. 11. 12. 13. 14. 15. 16. 17. 18. 19. 20. 21. 22. 23. 24. 25. 26. 27. 28. 29. 30. 31. 32. 33. 34. 35. 36. 37. 38. 39. 40. 41. 42. 43. 44. 45. 46. 47. 48. 49. 50. 51. 52. 53. 54. 55. 56. 57. 58. 59. 60. 61. 62. 63. 64. 65. 66. 67. 68. 69. 70. 71. 72. 73. 74. 75. 76. 77. 78. 79. 80. 81. 82. 83. 84. 85. 86. 87. 88. 89. 90. 91. 92. 93. 94. 95. 96. 97. 98. 99. 100. 101. 102. 103. 104. 105. 106. 107. 108. 109. 110. 111. 112. 113. 114. 115. 116. 117. 118. 119. 120. 121. 122. 123. 124. 125. 126. 127. 128. 129. 130. 131. 132. 133. 134. 135. 136. 137. 138. 139. 140. 141. 142. 143. 144. 145. 146. 147. 148. 149. 150. 151. 152. 153. 154. 155. 156. 157. 158. 159. 160. 161. 162. 163. 164. 165. 166. 167. 168. 169. 170. 171. 172. 173. 174. 175. 176. 177. 178. 179. 180. 181. 182. 183. 184. 185. 186. 187. 188. 189. 190. 191. 192. 193. 194. 195. 196. 197. 198. 199. 200. 201. 202. 203. 204. 205. 206. 207. 208. 209. 210. 211. 212. 213. 214. 215. 216. 217. 218. 219. 220. 221. 222. 223. 224. 225. 226. 227. 228. 229. 230. 231. 232. 233. 234. 235. 236. 237. 238. 239. 240. 241. 242. 243. 244. 245. 246. 247. 248. 249. 250. 251. 252. 253. 254. 255. 256. 257. 258. 259. 260. 261. 262. 263. 264. 265. 266. 267. 268. 269. 270. 271. 272. 273. 274. 275. 276. 277. 278. 279. 280. 281. 282. 283. 284. 285. 286. 287. 288. 289. 290. 291. 292. 293. 294. 295. 296. 297. 298. 299. 300. 301. 302. 303. 304. 305. 306. 307. 308. 309. 310. 311. 312. 313. 314. 315. 316. 317. 318. 319. 320. 321. 322. 323. 324. 325. 326. 327. 328. 329. 330. 331. 332. 333. 334. 335. 336. 337. 338. 339. 340. 341. 342. 343. 344. 345. 346. 347. 348. 349. 350. 351. 352. 353. 354. 355. 356. 357. 358. 359. 360. 361. 362. 363. 364. 365. 366. 367. 368. 369. 370. 371. 372. 373. 374. 375. 376. 377. 378. 379. 380. 381. 382. 383. 384. 385. 386. 387. 388. 389. 390. 391. 392. 393. 394. 395. 396. 397. 398. 399. 400. 401. 402. 403. 404. 405. 406. 407. 408. 409. 410. 411. 412. 413. 414. 415. 416. 417. 418. 419. 420. 421. 422. 423. 424. 425. 426. 427. 428. 429. 430. 431. 432. 433. 434. 435. 436. 437. 438. 439. 440. 441. 442. 443. 444. 445. 446. 447. 448. 449. 450. 451. 452. 453. 454. 455. 456. 457. 458. 459. 460. 461. 462. 463. 464. 465. 466. 467. 468. 469. 470. 471. 472. 473. 474. 475. 476. 477. 478. 479. 480. 481. 482. 483. 484. 485. 486. 487. 488. 489. 490. 491. 492. 493. 494. 495. 496. 497. 498. 499. 500. 501. 502. 503. 504. 505. 506. 507. 508. 509. 510. 511. 512. 513. 514. 515. 516. 517. 518. 519. 520. 521. 522. 523. 524. 525. 526. 527. 528. 529. 530. 531. 532. 533. 534. 535. 536. 537. 538. 539. 540. 541. 542. 543. 544. 545. 546. 547. 548. 549. 550. 551. 552. 553. 554. 555. 556. 557. 558. 559. 560. 561. 562. 563. 564. 565. 566. 567. 568. 569. 570. 571. 572. 573. 574. 575. 576. 577. 578. 579. 580. 581. 582. 583. 584. 585. 586. 587. 588. 589. 590. 591. 592. 593. 594. 595. 596. 597. 598. 599. 600. 601. 602. 603. 604. 605. 606. 607. 608. 609. 610. 611. 612. 613. 614. 615. 616. 617. 618. 619. 620. 621. 622. 623. 624. 625. 626. 627. 628. 629. 630. 631. 632. 633. 634. 635. 636. 637. 638. 639. 640. 641. 642. 643. 644. 645. 646. 647. 648. 649. 650. 651. 652. 653. 654. 655. 656. 657. 658. 659. 660. 661. 662. 663. 664. 665. 666. 667. 668. 669. 670. 671. 672. 673. 674. 675. 676. 677. 678. 679. 680. 681. 682. 683. 684. 685. 686. 687. 688. 689. 690. 691. 692. 693. 694. 695. 696. 697. 698. 699. 700. 701. 702. 703. 704. 705. 706. 707. 708. 709. 710. 711. 712. 713. 714. 715. 716. 717. 718. 719. 720. 721. 722. 723. 724. 725. 726. 727. 728. 729. 730. 731. 732. 733. 734. 735. 736. 737. 738. 739. 740. 741. 742. 743. 744. 745. 746. 747. 748. 749. 750. 751. 752. 753. 754. 755. 756. 757. 758. 759. 760. 761. 762. 763. 764. 765. 766. 767. 768. 769. 770. 771. 772. 773. 774. 775. 776. 777. 778. 779. 780. 781. 782. 783. 784. 785. 786. 787. 788. 789. 790. 791. 792. 793. 794. 795. 796. 797. 798. 799. 800. 801. 802. 803. 804. 805. 806. 807. 808. 809. 810. 811. 812. 813. 814. 815. 816. 817. 818. 819. 820. 821. 822. 823. 824. 825. 826. 827. 828. 829. 830. 831. 832. 833. 834. 835. 836. 837. 838. 839. 840.

Figur 8

PCT/CH2005/000086

